(12) NACH DEM VERT KG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENA T AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 4. März 2004 (04.03.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/018576 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷:

C09D 167/00

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP2003/007952

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. Juli 2003 (11.07.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 36 349.8

8. August 2002 (08.08.2002) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF COATINGS AG [DE/DE]; Glasuritstr. 1, 48165 Münster (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BÄUMER, Marc [DE/DE]; Holsenkampweg 11, 48165 Münster (DE). RUCKPAUL, Markus [DE/DE]; Langgarten 16, 69124 Heidelberg (DE). TOBOLL, Petra [DE/DE]; Grüner Weg 56, 48329 Havixbeck (DE). LENTER, Silvia [DE/DE]; Wilhelm-Spinn-Weg 3, 48165 Münster (DE).

(74) Anwalt: FITZNER, Uwe; Lintorfer Str. 10, 40878 Ratingen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: COATING MATERIALS AND THE USE THEREOF FOR THE PRODUCTION OF WELDABLE COATINGS

(54) Bezeichnung: BESCHICHTUNGSSTOFFE UND IHRE VERWENDUNG ZUR HERSTELLUNG SCHWEISSBARER BE-**SCHICHTUNGEN**

(57) Abstract: Disclosed are coating materials for coil coating methods, containing (A) at least one aliphatic and/or aromatic polyester having an acid number of < 10 mg KOH/g, a hydroxyl number of 30 to 200 mg KOH/g, and an average molecular weight (Mn) between 1000 and 5000 Dalton as a bonding agent, and (B) at least two resins which contain amino groups and have a different reactivity as crosslinking agents. Also disclosed are methods for the production thereof and the use thereof as coil coating enamels.

(57) Zusammenfassung: Beschichtungsstoffe für Coil-Coating-Verfahren, enthaltend (A) als Bindemittel mindestens einen aliphatischen, araliphatischen und/oder aromatischen Polyester mit einer Säurezahl von < 10 mg KOH/g, einer Hydroxylzahl von 30 bis 200 mg KOH/g, sowie einem zahlenmittleren Molekulargewicht Mn zwischen 1000 und 5000 Dalton, (B) als Vernetzungsmittel mindestens zwei aminogruppenhaltige Harze mit unterschiedlicher Reaktivität. Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Coil-Coating-Lacke.





Beschichtungsstoffe und ihre Verwendung zur Herstellung schweißbarer Beschichtungen

Gebiet der Erfindung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Beschichtungsstoffe, insbesondere Coil-Coating-Lacke. Außerdem betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung der neuen Beschichtungsstoffe für die Herstellung schweißbarer Beschichtungen, insbesondere auf Coils.

10

Stand der Technik

Coil-Coating-Lacke, die überwiegend im Walzenauftrag mit gegenläufigen Walzen auf Stahlbänder, insbesondere verzinkte Stahlbänder, oder 15 Aluminiumbänder aufgetragen werden, sind bekannt. Da die Metallverarbeitung erst nach dem Lackieren erfolgt, müssen die Beschichtungen extrem hohe mechanische Beständigkeit aufweisen. Typische Trocknungszeiten sind 20 bis 40 Sekunden bei einer Objektoder Metalltemperatur oder PMT (Peak Metal Temperature) von 200 bis 20 260 °C. Üblicherweise werden die beschichteten Coils im Baubereich für Wandelementen, Herstellung von Deckenund die Rohrisolierungen, Rolläden oder Fensterprofilen, im Fahrzeugbereich für Verkleidungen Caravans die Herstellung von von Nutzfahrzeugaufbauten und im Haushaltsbereich für die Herstellung von 25 Profilelementen für Wasch- und Geschirrspülmaschinen, Gefrierschränke, Kühlschränke oder Herde verwendet (vgl. Römpp Lexikon Lacke und Druckfarben, Georg Thieme Verlag, Stuttgart, New York, 1998, »Bandbeschichtung«, Seite 55, und »Coil-Coating-Lacke«, Seite 116).

30 Um die Herstellung von Kraftfahrzeugen weiter technisch zu vereinfachen und wirtschaftlicher zu gestalten, ist man bestrebt, vorgeformte,

beschichtete Profilelemente und Formteile für die Herstellung von Karosserien einzusetzen. Dazu ist es aber erforderlich, daß die beschichteten Coils und die hieraus hergestellten Profilelemente und Formteile punktschweißbar sind.

5

Außerdem soll mit den vorgeformten, beschichteten Profilelementen und Formteilen der Korrosionsschutz für die Karosserien weiter verbessert werden, so daß Korrosionsschutzmaßnahmen, wie das Hohlraumfluten mit Wachs, überflüssig werden. Außerdem wird gefordert, daß die Korrosionsschutzwirkung von kathodisch abgeschiedenen und thermisch gehärteten Elektrotauchlackierungen auf Coils weiter verbessert wird oder daß ganz auf die Elektrotauchlackierungen verzichtet werden kann.

Eine wesentliche Erniedrigung der PMT würde das Coil-Coating-Verfahren außerdem noch wirtschaftlicher und umweltfreundlicher machen, da der Energieaufwand und die Energiekosten signifikant gesenkt werden könnten. Dies würde die beschichteten Coils als Alternative zu herkömmlichen Lackierverfahren noch attraktiver machen Außerdem würden die Beschichtungen und die Bleche thermisch geringer belastet werden, was grundsätzlich von Vorteil wäre.

In der nicht vorveröffentlichten deutschen Patentanmeldung DE 10202543.6 werden Beschichtungsstoffe beschrieben, die als Coil-Coating-Lacke verwendet werden können. Sie können als Bindemittel auch einen Polyester enthalten, der indes hinsichtlich der Hydroxylzahl und Säurezahl nicht näher spezifiziert wird. Die Beschichtungsstoffe können des weiteren Aminoplastharze als Vernetzungsmittel enthalten. Gemische aus Benzoguanamin-Formaldehyd- und Melamin-Formaldehyd-Harze werden jedoch nicht beschrieben. Vorzugsweise werden ohnedies blockierte Polyisocyanate verwendet. Die Beschichtungsstoffe enthalten femer korrosionshemmende und elektrisch leitfähige Pigmente und

modifiziertes amorphes Siliziumdioxid. Sie können auch Katalysatoren der thermischen Vernetzung enthalten. Allerdings wird nicht gelehrt, daß mindestens zwei Katalysatoren für die thermische Vernetzung von N-Methylol- und N-Methoxymethylgruppen und Hydroxylgruppen verwendet werden sollen; entsprechend der bevorzugten Verwendung von Polyisocyanaten als Vernetzungsmittel wird nur Dibutylzinndilaurat als Katalysator expressis verbis erwähnt.

Aufgabe der Erfindung

10

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, daß die Beschichtungsstoffe, insbesondere Coil-Coating-Lacke, als Ersatz für kathodisch auftragbare Grundierungen und/oder Füllerbeschichtungen bei der OEM-Herstellung (= Hersteller Lackierung) geeignet sein sollen.

15 Ebenfalls war es Teil der Aufgabenstellung, daß die Beschichtungsstoffe, insbesondere Coil-Coating-Lacke, niedrigere Einbrenntemperaturen, insbesondere für Bake-hardening-Stähle ermöglichen sollen.

vorliegenden Erfindung war es außerdem, der Aufgabe Beschichtungsstoffe, insbesondere Coil-Coating-Lacke, bereitzustellen, 20 die neue Beschichtungen liefern, die eine extrem hohe mechanische Beständigkeit und eine besonders gute Schweißbarkeit, insbesondere Punktschweißbarkeit, aufweisen. Außerdem sollen sich die neuen Beschichtungsstoffe, insbesondere die Coil-Coating-Lacke, im Bedarfsfall mit Korrosionsschutzpigmenten ausrüsten lassen, so daß die hieraus 25 hergestellten neuen Beschichtungen auch noch eine besonders hohe Korrosionsschutzwirkung entfalten, ohne daß die Schweißbarkeit hierdurch beeinträchtigt wird. Dabei sollen die neuen Beschichtungsstoffe, insbesondere die Coil-Coating-Lacke, neue Beschichtungen liefern, die bessere Schweißpunkte mit einem glatten, ästhetisch noch immer die sollen bewirken. Außerdem Umkreis ansprechenden 30 Schweißverbindungen besonders fest sein. Die neuen Beschichtungen sollen außerdem einen vergleichsweise breiten Schweißbereich und einen vergleichsweise niedrigen Durchgangswiderstand haben und, was die Schweißelektroden betrifft, eine besonders hohe Standmenge bewirken. Nicht zuletzt sollen es die neuen Beschichtungsstoffe gestatten, die neuen beschichteten Coils bei niedrigeren PMT einzubrennen, so daß das neue Coil-Coating-Verfahren mit einem geringeren Energieaufwand besonders wirtschaftlich, umweltfreundlich und mit geringerer thermischer Belastung der Coils durchgeführt werden kann.

10

15

Lösung

Demgemäß wurden die neuen Beschichtungsstoffe gefunden, enthaltend

Beschichtungsstoffe für Coil-Coating-Verfahren, enthaltend

- (A) als Bindemittel mindestens einen aliphatischen, araliphatischen und/oder aromatischen Polyester mit einer Säurezahl von < 10 mg KOH/g, einer Hydroxylzahl von 30 bis 200 mg KOH/g, sowie einem zahlenmittleren Molekulargewicht Mn zwischen 1000 und 5000, bevorzugt 1500 bis 4000 und besonders bevorzugt 2000 bis 3500, Dalton,
- 25 (B) als Vernetzungsmittel mindestens zwei aminogruppenhaltige Harze mit unterschiedlicher Reaktivität.

Das Vernetzungsmittel (B) enthält dabei bevorzugt

- (B1) mindestens ein Benzoguanamin-Formaldehyd-Harz, welches gegebenenfalls mit Methanol teil- und/oder vollverethert ist und/oder
- 5 (B2) mindestens Melamin-Formaldehyd-Harz, welches gegebenenfalls mit Methanol verethert ist

oder besteht hieraus.

- 10 Weiterhin enthalten die erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe vorzugsweise
 - (C) mindestens ein elektrisch leitfähiges Pigment,
- 15 (D) mindestens ein korrosionshemmendes Pigment,
 - (E) mindestens ein amorphes Siliziumdioxid, das mit Metallionen modifiziert ist,
- 20 (F) mindestens zwei Katalysatoren der thermischen Vernetzung von N-Methylolgruppen und/oder N-Methoxymethylgruppen mit den komplementären Hydroxylgruppen.
- Im Folgenden werden die neuen Beschichtungsstoffe als 25 »erfindungsgemäße Beschichtungsstoffe« bezeichnet.

Weitere Erfindungsgegenstände gehen aus der Beschreibung hervor.

Im Hinblick auf den Stand der Technik war es überraschend und für den 30 Fachmann nicht vorhersehbar, daß die Aufgabe, die der vorliegenden



Erfindung zugrundelag, mit Hilfe des erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffs gelöst werden konnte.

Insbesondere war es überraschend, daß die erfindungsgemäßen 5 Beschichtungsstoffe, insbesondere die erfindungsgemäßen Coil-Coating-Lacke, erfindungsgemäße Beschichtungen lieferten, die eine extrem hohe mechanische Beständigkeit und eine besonders gute Schweißbarkeit, insbesondere Punktschweißbarkeit, aufwiesen. Außerdem entfalteten die einen hervorragenden Beschichtungen erfindungsgemäßen 10 Korrosionsschutz, ohne daß die Schweißbarkeit hierdurch beeinträchtigt wurde. Dabei lieferten die erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe, Coil-Coating-Lacke, die erfindungsgemäßen insbesondere erfindungsgemäße Beschichtungen, die bessere Schweißpunkte mit einem glatten, ästhetisch noch immer ansprechenden Umkreis bewirkten. 15 Außerdem waren die Schweißverbindungen besonders fest. einen außerdem Beschichtungen wiesen erfindungsgemäßen vergleichsweise breiten Schweißbereich und einen vergleichsweise bewirkten. Durchgangswiderstand auf und niedrigen Schweißelektroden betraf, eine besonders hohe Standmenge, d. h., die 20 Anzahl der Schweißpunkte, die mit einer Elektrode gesetzt werden konnten, war sehr hoch. Des weiteren wiesen die erfindungsgemäßen Beschichtungen hervorragende mechanische Eigenschaften auf, so daß sie betreffenden beschichteten Coils problemlos deformiert werden konnten.

25

Dieses besonders vorteilhafte anwendungstechnische Eigenschaftsprofil wurde bei signifikant niedrigeren PMT bei der Härtung erhalten, so daß das Beschichtungsverfahren besonders energiesparend, wirtschaftlich und umweltfreundlich war.

Ausführliche Beschreibung der Erfindung

Der erste wesentliche Bestandteil der erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe ist mindestens ein, insbesondere ein, gesättigter, aliphatischer und/oder cycloaliphatischer, insbesondere aliphatischer, Polyester (A), der als Bindemittel fungiert. Der Polyester (A) hat eine Säurezahl von < 10, vorzugsweise < 6 und insbesondere < 4 mg KOH/g und eine Hydroxylzahl von 30 bis 200, vorzugsweise 40 bis 150, bevorzugt 50 bis 120 und insbesondere 60 bis 100 mg KOH/g.

10

Die Polyester (A) können eine zahlenmittlere Molmasse Mn von vorzugsweise 500 bis 10.000, bevorzugt 750 bis 7.500, besonders bevorzugt 1.000 bis 5.000 und insbesondere 1.500 bis 4.000 Dalton haben die Polyester (A) eine aufweisen. Vorzugsweise 15 Molekulargewichtsverteilung. Bevorzugt weisen sie eine Uneinheitlichkeit des Molekulargewichts U=Mw/Mn-1 von <10, besonders bevorzugt <8 und sie eine haben insbesondere <6 auf. Vorzugsweise Glasübergangstemperatur von -20 bis +50, bevorzugt -10 bis +40, besonders bevorzugt -10 bis +30 und insbesondere -10 bis +25°C.

20

Die Polyester (A) können in untergeordneten Mengen, d.h. in Mengen < 50 Equ.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der in (A) vorhandenen thermisch vernetzbaren reaktiven funktionellen Gruppen, andere übliche und bekannte reaktive funktionelle Gruppen als die Hydroxylgruppen enthalten, die mit den entsprechenden üblichen und bekannten komplementären reaktiven funktionellen Gruppen thermische Vernetzungsreaktionen eingehen können.

Die Polyester (A) sind an sich bekannte Verbindungen. Ihre Herstellung wird beispielsweise in dem Standardwerk Ullmanns Enzyklopädie der technische Chemie, 3. Auflage, Band 14, Urban & Schwarzenberg,

München, Berlin, 1963, Seiten 80 bis 89 und Seiten 99 bis 105, sowie in den Büchern: "Résines Alkydes-Polyesters" von J. Bourry, Paris, Verlag Dunod, 1952, "Alkyd Resins" von C. R. Martens, Reinhold Publishing Corporation, New York, 1961, sowie "Alkyd Resin Technology" von T. C. Patton, Intersience Publishers, 1962, beschrieben. Am Markt sind sie beispielsweise unter der Marke Uralac ® von der Firma DSM Kunstharze erhältlich.

Der Gehalt der erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe an den Polyestern (A) kann breit variieren und richtet sich in erster Linie nach dem Verwendungszweck der Beschichtungsstoffe sowie der Funktionalität der Polyester (A) und der Vernetzungsmittel (B) hinsichtlich der Vernetzungsreaktion. Vorzugsweise sind sie in den erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffen in einer Menge von 5 bis 40, bevorzugt 7,5 bis 35, besonders bevorzugt 10 bis 30 und insbesondere 15 bis 25 Gew.-%, jeweils bezogen auf den Festkörper eines Beschichtungsstoffs, enthalten.

Der zweite wesentliche Bestandteil der erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe sind mindestens zwei, insbesondere zwei 20 Vernetzungsmittel (B).

Hiervon ist mindestens ein, insbesondere ein, Vernetzungsmittel (B) mindestens ein, insbesondere ein, mit Methanol teil- und/oder vollverethertes, insbesondere teilverethertes, Benzoguanamin25 Formaldehyd-Harz (B1) und mindestens ein anderes, insbesondere ein anderes, Vernetzungsmittel (B) mindestens ein, insbesondere ein, mit Methanol verethertes, vorzugsweise ein vollverethertes, Melamin-Formaldehyd-Harz (B2).

30 Die Vernetzungsmittel (B) sind an sich bekannte Verbindungen und werden beispielsweise in Römpp Lexikon Lacke und Druckfarben, Georg

Thieme Verlag, 1998, Seite 29, »Aminoharze«, dem Lehrbuch "Lackadditive" von Johan Bieleman, Wiley-VCH, Weinheim, New York, 1998, Seiten 242 ff., dem Buch "Paints, Coatings and Solvents", second completely revised edition, Edit. D. Stoye und W. Freitag, Wiley-VCH, Weinheim, New York, 1998, Seiten 80 ff., beschrieben. Sie werden beispielsweise von der Firma BASF AG unter der Marke Luwipal ® vertrieben.

Vorzugsweise werden die Vernetzungsmittel in einem Gewichtsverhältnis von (B1): (B2) = 1: 10 bis 10: 1, bevorzugt 1: 7 bis 7: 1, besonders bevorzugt 1: 5 bis 5: 1 und insbesondere 1: 3 bis 3:1 eingesetzt.

Der Gehalt der erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe an den Vernetzungsmitteln (B) kann breit variieren und richtet sich in erster Linie nach ihrer Funktionalität und Reaktivität sowie der Funktionalität der Polyester (A) bezüglich der thermischen Vernetzung. Vorzugsweise sind sie in den erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffen in einer Menge von 1 bis 10, bevorzugt 1,5 bis 9, besonders bevorzugt 2 bis 8, besonders bevorzugt 2,5 bis 7 und insbesondere 3 bis 8 Gew.-%, jeweils bezogen auf den Festkörper eines erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffs, enthalten.

erfindungsgemäßen optionale Bestandteil der dritte Der Beschichtungsstoffe ist mindestens ein, insbesondere ein, elektrisch 25 leitfähiges Pigment (C). Als elektrisch leitfähige Pigmente (C) kommen die organischen bekannten, und unterschiedlichsten üblichen anorganischen elektrisch leitfähigen Pigmente in Betracht. Ihre mittlere Teilchengrößen können breit variieren. Vorzugsweise liegen sie zwischen 0,5 und 50, insbesondere 1 bis 30 µm. Vorzugsweise werden sie aus der 30 Gruppe, bestehend aus elementarem Silizium und metallischen, wasserunlöslichen Phosphiden, bevorzugt aus der Gruppe, bestehend aus



CrP, MnP, Fe₃P, Fe₂P, Ni₂P, NiP₂ und NiP₃, ausgewählt. Insbesondere werden Eisenphosphide eingesetzt.

Die Eisenphosphide sind handelsübliche Produkte und werden 5 beispielsweise unter der Marke Ferrophos ® vertrieben.

Der Gehalt der erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe an den elektrisch leitfähigen Pigmenten (C) kann breit variieren und richtet sich nach den Erfordernissen des Einzelfalls, insbesondere nach der für eine sehr gute Schweißbarkeit notwendigen elektrischen Leitfähigkeit der erfindungsgemäßen Beschichtungen. Vorzugsweise sind die elektrisch leitfähigen Pigmente (C) in den erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe in einer Menge von 10 bis 80, bevorzugt 15 bis 75, besonders bevorzugt 20 bis 75 und insbesondere 30 bis 75 Gew.-%, jeweils bezogen auf den Festkörper eines erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffs, enthalten.

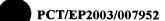
erfindungsgemäßen Bestandteil der optionale vierte Der insbesondere ein, ein. mindestens Beschichtungsstoffe ist korrosionshemmendes Pigment (D). Es können die üblichen und insbesondere anorganischen, organischen und 20 bekannten, anorganischen, korrosionshemmenden Pigmente (D) verwendet werden. Vorzugsweise werden sie aus der Gruppe, bestehend aus Zinkphosphat, insbesondere Zinkorthophosphat, Zinkmetaborat und Bariummetaborat-Monohydrat, insbesondere Zinkorthophosphat und Bariummetaborat-Monohydrat, ausgewählt.

Zinkphosphat und Zinkorthophosphat sind handelsübliche Verbindungen und werden beispielsweise unter der Marke Sicor ® ZNP/S oder dem Handelsnamen Zinkorthophosphat ZP-BS-M vertrieben. Dgl. ist Bariummetaborat-Monohydrat eine handelsübliche Verbindung und wird beispielsweise unter der Marke Butrol ® 11M2 vertrieben.

Der Gehalt der erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe an den korrosionshemmenden Pigmenten (D) kann breit variieren und richtet sich in erster Linie nach den korrosionsfördernden Eigenschaften der 5 Umgebung, der die erfindungsgemäßen Beschichtungen ausgesetzt werden. Vorzugsweise sind sie in den erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffen in einer Menge von 1 bis 10, bevorzugt 1 bis 9, besonders bevorzugt 1,5 bis 8, besonders bevorzugt 1,5 bis 7 und insbesondere 1,5 bis 8 Gew.-%, jeweils bezogen auf den Festkörper eines erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffs, enthalten.

Der fünfte optionale Bestandteil der erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe ist mindestens ein, insbesondere ein, mit Metallionen modifiziertes amorphes Siliziumdioxid (E). Vorzugsweise werden die Metallionen aus der Gruppe, bestehend aus Erdalkalimetallionen, insbesondere Calciumionen, Scandium-, Yttrium- und Lanthanionen, Lanthanidionen sowie Zink- und Aluminiumionen, ausgewählt. Bevorzugt werden Calciumionen angewandt.

- 20 Mit Calciumionen modifiziertes amorphes Siliziumdioxid (E) ist auch ein handelsübliches Produkt und wird beispielsweise unter der Marke Shieldex ® von der Firma Grace Division vertrieben.
- Vorzugsweise wird das modifizierte Siliziumdioxid (E) in einer Menge von 1 bis 10, bevorzugt 1 bis 9, besonders bevorzugt 1,5 bis 8, besonders bevorzugt 1,5 bis 7 und insbesondere 1,5 bis 8 Gew.-%, jeweils bezogen auf den Festkörper eines erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffs, eingesetzt.
- 30 Der sechste optionale Bestandteil der erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe sind mindestens zwei, insbesondere zwei,



Katalysatoren (F) der thermischen Vernetzung von N-Methylolgruppen und/oder N-Methoxymethylgruppen mit den komplementären Hydroxylgruppen.

- 5 Von den Katalysatoren (F) ist mindestens ein, insbesondere ein, Katalysator (F) ein saures Epoxidharz-Phoshorsäure-Addukt (F1) und mindestens ein anderer, insbesondere ein anderer, Katalysator (F) eine blockierte Sulfonsäure (F2).
- Vorzugsweise werden die Phosphorsäure-Addukte von niedermolekularen Epoxidharzen als Katalysatoren (F1) eingesetzt. Sie sind handelsübliche Produkte und werden beispielsweise von der Firma Shell Resins unter der Marke Epikote ® vertrieben.
- Vorzugsweise werden mit organischen Aminen blockierte Sulfonsäuren, insbesondere organische Sulfonsäuren, als Katalysatoren (F2) eingesetzt. Sie sind handelsübliche Produkte und werden beispielsweise von der Firma King Industries unter der Marke Nacure ® vertrieben.
- 20 Das Gewichtsverhältnis der Katalysatoren (F1) zu (F2) kann breit variieren; vorzugsweise liegt es bei (F1): (F2) = 20:1 bis 1:3, bevorzugt 15:1 bis 1:1, besonders bevorzugt 12:1 bis 1,5:1 und insbesondere 10:1 bis 2:1.
- Der Gehalt der erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe an den Katalysatoren (F) liegt vorzugsweise bei 0,5 bis 10, bevorzugt 0,5 bis 8, besonders bevorzugt 1 bis 7 und insbesondere 1,5 bis 6 Gew.-%, jeweils bezogen auf den Festkörper eines erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffs.

Die erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe können mindestens ein organisches Lösemittel (G) enthalten. Beispiele üblicher und bekannter Lösemittel werden in D. Stoye und W. Freitag, (Hrsg.), »Paints, Coatings and Solvents, 2nd Completely Revised Edition, Wiley-VCH, Weinheim New York, 1998, »14.9. Solvent Groups«, Seiten 327 bis 373 beschrieben. Die Menge des oder der organischen Lösemittel (G) kann sehr breit variieren und richtet sich in erster Linie nach der Löslichkeit und/oder Dispergierbarkeit der löslichen oder dispergierbaren Bestandteile der Beschichtungsstoffe und nach der Viskosität, die für die Applikation der 10 Beschichtungsstoffe eingestellt werden muß. Vorzugsweise sind sie in den erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffen in einer Menge von 2 bis 50, insbesondere 5 bis 40 Gew.-%, jeweils bezogen auf die Gesamtmenge eines erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffs, enthalten.

außerdem können Beschichtungsstoff erfindungsgemäßen 15 Die mindestens ein, insbesondere ein, oberflächenmodifiziertes pyrogenes Siliziumdioxid (I) enthalten. Vorzugsweise ist das pyrogene Siliziumdioxid mit einem Silylamin, insbesondere Bis(trimethylsilyl)amin, modifiziert. Oberflächenmodifizierte pyrogene Siliziumdioxide sind handelsübliche 20 Produkte und werden beispielsweise unter der Marke Aerosil ® von der den vertrieben. Vorzugsweise sind Degussa Firma erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffen in einer Menge von 0,01 bis 3 und insbesondere 0,1 bis 2 Gew.-%, jeweils bezogen auf den Festkörper eines erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffs, enthalten.

25

Die erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe können des weiteren mindestens eine, insbesondere eine, Verbindung (H) auf der Basis eines Polyphenols mit mindestens einer, insbesondere mindestens zwei, Epichlorhydringruppe(n) enthalten. Unter Polyphenolen werden niedermolekulare, oligomere und polymere Verbindungen verstanden, die mindestens zwei phenolische Hydroxylgruppen enthalten. Vorzugsweise

sind mindestens zwei, insbesondere alle phenolischen Hydroxylgruppen der Polyphenole in Epichlorhydrinethergruppen umgewandelt. Bevorzugt werden Bisphenol A und Bisphenol F, insbesondere Bisphenol A, als Polyphenol verwendet.

5

Die Verbindungen (H) sind handelsübliche Produkte und werden beispielsweise von der Firma Shell Resins unter der Marke Epikote ® vertrieben. Vorzugsweise sind sie in den erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffen in einer Menge von 0,5 bis 10 und insbesondere 10 0,5 bis 5 Gew.-%, bezogen auf den Festkörper des jeweiligen Beschichtungsstoffs, enthalten.

Die erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe können ferner noch mindestens eine Verbindung (J) der allgemeinen Formel I enthalten:

15

$\mathbf{M}_{\mathbf{n}}(\mathbf{X})_{\mathbf{m}}$ (I),

worin die Variablen und der Index die folgende Bedeutung haben:

20

- M mindestens ein Zentralatom, ausgewählt aus der Gruppe der Lewis-Akzeptoren,
- Lewis-Donoren-Liganden mit mindestens einem Brückenatom,
 ausgewählt aus den Elementen der 5. und 6. Hauptgruppe des
 Periodischen Systems der Elemente,
 - n 1 bis 500 und
- 30 m 3 bis 2.000.

WO 2004/018576

Die Verbindungen I können monomer (einkernig) oder dimer, oligomer oder polymer (mehrkernig) sein.

In der allgemeinen Formel I steht die Variable M für mindestens ein Zentralatom, das aus der Gruppe der Lewis-Akzeptoren ausgewählt wird. Vorzugsweise wird es aus der Gruppe, bestehend aus Aluminium, Titan und Zirkonium, ausgewählt. Bevorzugt ist M = Titan.

In der allgemeinen Formel I steht die Variable X für Lewis-Donoren10 Liganden mit mindestens einem Brückenatom, ausgewählt aus den
Elementen der 5. und 6. Hauptgruppe des Periodischen Systems der
Elemente. Vorzugsweise wird das Brückenatom aus der Gruppe,
bestehend aus Stickstoff-, Phosphor-, Sauerstoff- und Schwefelatomen,
insbesondere Phosphor- und Sauerstoffatomen, ausgewählt.

15

Lewis-Akzeptoren und Lewis-Donoren oder -Donatoren sind Lewis-Säuren und -Basen i. S. d. Säure-Base-Begriffs von Lewis.

In der allgemeinen Formel I steht der Index n für eine Zahl, insbesondere eine ganze Zahl, von 1 bis 500, vorzugsweise 1 bis 100, bevorzugt 1 bis 50, besonders bevorzugt 1 bis 20 und insbesondere 1 bis 20. Der Index m steht für eine Zahl, insbesondere eine ganze Zahl, von 3 bis 2.000, vorzugsweise 3 bis 1.000, bevorzugt 3 bis 500, besonders bevorzugt 3 bis 100 und insbesondere 3 bis 50.

25

Beispiele gut geeigneter Verbindungen I sind monomere, dimere, oligomere oder polymere Alkoxide von Aluminium oder Titan, wie

Al₃ (O-tert.-buytyl)₆,

30

Al₄(O-isopropyl)₁₂, oder

Ti(O-ethyl)₄.

Beispiele besonders gut geeigneter Verbindungen der allgemeinen Formel
5 I sind Verbindungen der allgemeinen Formel II:

$RO-M[-O-P(O)(OH)-O-P(O)(OR^1)_2]_3$. $HP(O)(OR^2)_2$ (II),

worin die Variablen R, R¹ und R² unabhängig voneinander für aliphatische und cycloaliphatische Reste stehen und M die vorstehend angegebene Bedeutung hat und insbesondere aus der Gruppe, bestehend aus Aluminium, Titan und Zirkonium, ausgewählt wird. Besonders bevorzugt ist M = Titan.

15 In der allgemeinen Formel II stehen die Variablen R, R¹ und R² cycloaliphatische, und unabhängig voneinander für aliphatische Reste. Vorzugsweise enthalten die aliphatische, insbesondere aliphatische Reste 3 bis 20 Kohlenstoffatome. Beispiele geeigneter aliphatischer Reste sind Propyl, Isopropyl, Butyl, sec.-Butyl, Isobutyl, tert.-20 Butyl, n-Pentyl, Isoamyl, n-Hexyl, n-Heptyl, Octyl, Isoctyl, Nonyl, Decyl, Hexadecyl, Tridecyl, Tetradecyl, Pentadecyl, Dodecvl. Undecvl. Heptadecyl, Octadecyl, Nonadecyl und Eicosanyl, bevorzugt Isopropyl, Octyl und Isooctyl. Besonders bevorzugt ist R Isopropyl, R1 Octyl und R2 Isooctyl.

25

Ganz besonders vorteilhaft und somit das Addukt von Isopropyl-tris (dioctylpyrophosphato)-titanat mit einem Mol Diisooctylphosphit als Bestandteil (J) eingesetzt. Das Addukt ist eine handelsübliche Verbindung und wird beispielsweise unter der Marke KEN-REACT ® von der Firma Kenrich Petrochemicals vertrieben.

WO 2004/018576

Vorzugsweise enthalten die erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe die Verbindungen (J) in einer Menge von 0,01 bis 5, bevorzugt 0,05 bis 8, besonders bevorzugt 0,1 bis 7, ganz besonders bevorzugt 0,1 bis 5 und insbesondere 0,1 bis 3 Gew.-%, jeweils bezogen auf den Festkörper eines erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffs.

Darüber hinaus können die erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe noch mindestens einen Zusatzstoff (K) enthalten, der von den vorstehend beschriebenen Bestandteilen (A) bis (J) verschieden ist und aus der Gruppe der anorganischen und organischen Zusatzstoffe ausgewählt wird.

Beispiele geeigneter Zusatzstoffe (K) sind übliche und bekannte farb-Nanopartikel, Füllstoffe, effektgebende Pigmente, und/oder Reaktivverdünner für die thermische Härtung, Vernetzungsmittel, UV-15 Absorber, Lichtschutzmittel, Radikalfänger, Initiatoren für die radikalische Polymerisation, Katalysatoren für die thermische Vernetzung, Slipadditive, Polymerisationsinhibitoren, Entschäumer, Emulgatoren, Entgasungsmittel, Netz- und Dispergiermittel, Haftvermittler, Verlaufmittel, filmbildende Hilfsmittel, rheologiesteuernde Additive (Verdicker), Flammschutzmittel, Hautverhinderungsmittel, Trocknungsmittel, 20 Sikkative, Korrosionsinhibitoren, Wachse und Mattierungsmittel, wie sie aus dem Lehrbuch »Lackadditive« von Johan Bieleman, Wiley-VCH, Weinheim, New York, 1998, bekannt sind.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe weist keine methodischen Besonderheiten auf, sondern erfolgt durch das Vermischen der vorstehend beschriebenen Bestandteile. Dabei können Mischaggregate, wie Rührkessel, Dissolver, In-line-Dissolver, Perlmühlen, Rührwerksmühlen, statische Mischer, Zahnkranzdispergatoren oder Extruder, verwendet werden. Bei der Herstellung können die einzelnen

10

Bestandteile der erfindungsgemäßen Mischung nacheinander separat eingearbeitet werden. Es ist indes von Vorteil,

- (1) die Bestandteile (A), (I), (E), (D) und (G) in der angegebenen
 5 Reihenfolge zu vermischen und die resultierende Mischung bis zu einer Kornfeinheit nach Hegmann < 20 μm zu vermahlen und
 - (2) die vermahlene Mischung (1) mit den Bestandteilen (H), (B 1), (B
 2), (C), (J) und (G) in der angegebenen Reihenfolge zu versetzen, um anschließend
 - (3) die resultierende Mischung (2) zu homogenisieren.

Vorzugsweise werden die Katalysatoren (F1) und (F2) der 15 homogenisierten Mischung (3) kurz vor der Applikation zugegeben.

Die erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe sind hervorragend als Coil-Coating-Lacke für die Bandbeschichtung geeignet. Das Bandbeschichtung geht aus von einem Metallband, das in üblicher und bekannter Weise gereinigt, entfettet, passiviert, chemisch behandelt, gespült und getrocknet wurde. Das Metallband kann einseitig oder doppelseitig beschichtet werden.

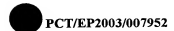
Geeignet sind alle Metalle, aus denen sich Bänder formen lassen, die den mechanischen, chemischen und thermischen Beanspruchungen der Bandbeschichtung gewachsen sind. Gut geeignet sind Metallbänder auf der Basis von Aluminium oder Eisen. Im Falle von Eisen sind kaltgewalzte Stähle, elektrolytisch verzinkte Stähle, feuerverzinkte Stähle oder Edelstähle besonders gut geeignet. Vorzugsweise sind die Bänder 200 µm bis 2 mm dick.

eine Metallband die Bandbeschichtung durchläuft das 🐪 Für Bandbeschichtungsanlage, wie sie z.B. in Römpp Lexikon Lacke und Druckfarben, Georg Thieme Verlag, Stuttgart, New York, 1998, Seite 55, »Bandbeschichtung«, oder in der deutschen Patentanmeldung DE 196 32 5 426 A 1 beschrieben wird, mit einer Geschwindigkeit, die den Härtungseigenschaften der angewandten Applikationsund Die Beschichtungsstoffe angepasst ist. erfindungsgemäßen Beschichtungsprozeß daher von zu Geschwindigkeit kann Beschichtungsprozeß sehr breit variieren. Vorzugsweise liegt sie bei 10 10 bis 150, bevorzugt 12 bis 120, besonders bevorzugt 14 bis 100, ganz besonders bevorzugt 16 bis 80 und insbesondere 20 bis 70 m/min.

Die Applikation der erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe kann in beliebiger Weise, z. B. durch Spritzen, Gießen oder Walzlackieren, erfolgen. Von diesen Applikationsverfahren ist das Walzlackieren besonders vorteilhaft und wird daher erfindungsgemäß bevorzugt verwendet.

Jeder Applikationsschritt des Walzlackierens kann mit mehreren Walzen 20 durchgeführt werden. Vorzugsweise werden zwei bis vier und insbesondere zwei Walzen angewandt.

Beim Walzlackieren taucht die sich drehende Aufnahmewalze (Pick-up-Walze) in einen Vorrat des erfindungsgemäßen Lacks ein und übernimmt so den zu applizierenden Lack. Dieser wird von der Aufnahmewalze direkt oder über mindestens eine Übertragungswalze auf die sich drehende Applikationswalze übertragen. Von dieser aus wird der Lack durch gleichgerichtetes oder gegenläufiges Abstreifen auf das Band übertragen.



Der erfindungsgemäße Lack kann aber auch direkt in einen Spalt zwischen zwei Walzen gepumpt werden, was von der Fachwelt auch als NIP-Feed bezeichnet wird.

5 Erfindungsgemäß ist das gegenläufige Abstreifen oder das Reverse-Roller-Coating-Verfahren von Vorteil und wird deshalb bevorzugt angewandt.

Beim dem Walzlackieren können die Umlaufgeschwindigkeiten der 10 Aufnahmewalze und der Applikationswalze von Beschichtungsprozeß zu Beschichtungsprozeß sehr stark variieren. Vorzugsweise hat die Applikationswalze eine Umlaufgeschwindigkeit, die 110 bis 125% der eine Aufnahmewalze und die Bandgeschwindigkeit beträgt, Umlaufgeschwindigkeit, die 20 bis 40% der Bandgeschwindigkeit beträgt.

15

Vorzugsweise werden die erfindungsgemäßen Beschichtungsstoffe in einer Naßschichtdicke appliziert, daß nach der Aushärtung der punktschweißbare, schweißbare, insbesondere Lackschichten Beschichtungen einer Trockenschichtdicke von 4 bis 12, bevorzugt 5 bis 20 10, besonders bevorzugt 5 bis 9,5 und insbesondere 6 bis 9 μm resultieren.

Die vorstehend beschriebenen Applikationsmethoden können auch bei den Lacken angewandt werden, mit denen die erfindungsgemäßen 25 Beschichtungen überlackiert werden, es sei denn es handelt sich um Pulverlacke oder um Elektrotauchlackierungen, bei denen die üblichen und bekannten speziellen Applikationsmethoden eingesetzt werden, wie das elektrostatische Pulversprühen bei langsam laufenden Bändern oder "Powder-Cloud-Chamber"-Verfahren bei schnell sogenannte

laufenden Bändern und die kathodische Elektrotauchlackierung.

Die Aufheizung der erfindungsgemäßen Lackschichten bei der thermischen Härtung erfolat vorzugsweise durch Konvektionswärmeübertragung, Bestrahlen mit nahem oder fernem Infrarot und/oder bei Bändern auf der Basis von Eisen durch elektrische Induktion. Die maximale Objekttemperatur oder PMT liegt vorzugsweise bei maximal 200, bevorzugt 180 und insbesondere bei maximal 160 °C. Es ist ein ganz besonderer Vorteil der erfindungsgemäßen Coil-Coating-Lacke und der erfindungsgemäßen Beschichtungsverfahren, daß diese vergleichsweise niedrigen Temperaturen angewandt werden können und dennoch erfindungsgemäße Beschichtungen mit hervorragenden anwendungstechnischen Eigenschaften resultieren.

Die Aufheizzeit, d.h. die Zeitdauer der thermischen Härtung variiert in Abhängigkeit von dem eingesetzten erfindungsgemäßen Lack.

15 Vorzugsweise liegt sie bei 10 s bis 2 min.

Wird im wesentlichen die Konvektionswärmeübertragung angewandt, werden bei den bevorzugten Bandlaufgeschwindigkeiten Umluftöfen einer Länge von 30 bis 50, insbesondere 35 bis 45 m, benötigt. Vorzugsweise liegt die Umlufttemperatur unter 300, insbesondere unter 280 °C.

Werden bei der Bandbeschichtung mehrere Lacke appliziert, wird dies in einer entsprechend ausgelegten Anlage durchgeführt, bei der mehrere Applikations- sowie ggf. Härtungsstationen hintereinander geschaltet sind.

25 Oder aber nach der Applikation und der Härtung des ersten, d. h. des erfindungsgemäßen, Lacks wird das beschichtete Band wieder gewickelt, wonach das beschichtete Coil in einer zweiten, dritten etc. Bandbeschichtungsanlage einseitig oder beidseitig mit zweiten, dritten etc. Lackierungen versehen wird.

22

Nach der Herstellung der erfindungsgemäßen beschichteten Bänder können die zu beschichteten Coils gewickelt und dann an einem anderen Ort weiter verarbeitet werden; sie können aber auch direkt von der Bandbeschichtung kommend weiterverarbeitet werden. So können sie mit Kunststoffen laminiert oder mit abziehbaren Schutzfolien versehen werden. Sie können nach ihrer Zerkleinerung in Teile geeigneter Größe formgebend bearbeitet werden. Beispiele geeigneter formgebender Bearbeitungsmethoden sind Pressen und Tiefziehen.

10 Die resultierenden erfindungsgemäßen Coils, Profilelemente und Formteile sind kratzfest, korrosionsstabil, witterungsstabil und chemikalienstabil und können problemlos mit den unterschiedlichsten Lacken überlackiert werden. Überraschend ist, daß keine Vorbehandlung der Metallbänder mit Chromat notwendig ist, um einem vorzüglichen Korrosionsschutz zu erzielen.

Vor allem aber sind die erfindungsgemäßen Coils, Profilelemente und Formteile hervorragend schweißbar, insbesondere punktschweißbar. Dabei bewirken die erfindungsgemäßen Beschichtungen, bessere 20 Schweißpunkte mit einem glatteren, ästhetisch noch immer ansprechenden Umkreis. Außerdem sind die Schweißverbindungen besonders fest. Die erfindungsgemäßen Beschichtungen weisen außerdem einen vergleichsweise breiten Schweißbereich und einen vergleichsweise niedrigen Durchgangswiderstand auf und bewirken, was 25 die Schweißelektroden betrifft, eine besonders hohe Standmenge, d. h., die Anzahl der Schweißpunkte, die mit einer Elektrode gesetzt werden kann, ist besonders hoch.

Die mit den erfindungsgemäßen Beschichtungen beschichteten Coils sind 30 daher hervorragend für Anwendungen bzw. die Verwendung im Automobilbau beispielsweise für die Herstellung von Karosserieteilen und

Karosserien, Nutzfahrzeugaufbauten und Verkleidungen von Caravans, im Hausgerätebereich beispielsweise für die Herstellung von Waschmaschinen, Geschirrspülmaschinen, Trocknern, Kühlschränken, Gefrierschränken oder Herden, im Leuchtenbereich für die Herstellung von Leuchten für den Innen- und Außenbereich oder im Baubereich im Innen- und Außenbereich, beispielsweise für die Herstellung von Deckenund Wandelementen, Türen, Toren, Rohrisolierungen, Rolläden oder Fensterprofilen, geeignet.

10 Beispiele

15

Beispiel 1

Die Herstellung eines Coil-Coating-Lacks

In einem geeigneten Rührgefäß wurden in der angegebenen Reihenfolge 22.7 Gewichtsteile eines gesättigten aliphatischen Polyesters mit einer Säurezahl von 3 bis 6 mg KOH/g, einer Hydroxylzahl von 80 mg KOH/g, einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 3050 Dalton, 20 Uneinheitlichkeit U=Mw/Mn-1 von 4,9 und einer Glasübergangstemperatur von 17 °C [Uralac ® SN 822 S1, 70 Gew.-%ig in Solvesso ® 100 (Exxon Mobil Chemicals), der Firma DSM Kunstharzel, 0,65 Gewichtsteile eines oberflächenmodifizierten pyrogenen Bis(trimethylsilyl)amin mit Siliziumdioxids (Aerosil ® R 812 S der Firma Degussa), 2,75 Gewichtsteile 25 mit Calciumionen modifiziertes Siliziumdioxid (Shieldex ® der Firma Grace Division), 2,99 Gewichtsteile Zinkphosphat (Sicor ® ZNP/S der Firma Waardals Kjemiske Fabriken) und 3,53 Gewichtsteile Solvesso ® 150 (Exxon Mobil Chemicals) mit einander vermischt. Die resultierende Mischung wurde während 10 Minuten mit einem Dissolver vordispergiert 30 und anschließend mit einer Perlmühle (Mahlkörper: 2 mm SAZ-

Glasperlen) unter Kühlung während 12 Minuten bis zu einer Komfeinheit

nach Hegmann von 13 µm gemahlen. Anschließend wurde das Mahlgut von den Mahlkörpern abgetrennt.

Das Mahlgut wurde in der angegebenen Reihenfolge mit 1,79

Gewichtsteilen eines Bisphenol A-Epichlorhydrins (Epikote ® 834 der Firma Shell Resins, CAS.: 5068-38-6), 2,8 Gewichtsteilen eines mit Methanol teilveretherten Benzoguanamin-Formaldehyd-Harzes (Luwipal ® LR 8817 der Firma BASF AG), 2,5 Gewichtsteilen eines mit Methanol veretherten Melamin-Formaldehyd-Harzes (Luwipal ® 072 der Firma BASF AG), 59,18 Gewichtsteilen Eisenphosphid (Ferrophos ® HRS 2132, CAS.: 1310-43-6), 1,0 Gewichtsteilen des Addukt von Isopropyltris(dioctylpyrophosphato)-titanat mit einem Mol Diisooctylphosphit (KEN-REACT ® KR38S der Firma Kenrich Petrochemicals) und 1,1 Gewichtsteilen Solvesso ® 150 (ExxonMobil Chemicals) vermischt (aufgelackt). Die resultierende aufgelackte Mischung wurde mit einem Dissolver während 10 Minuten homogenisiert.

Zur Verwendung als Coil-Coating-Lack wurde die aufgelackte Mischung mit Solvesso ® 150 auf eine Viskosität von 80 s im DIN 4-Auslaufbecher eingestellt.

Vor der Applikation wurde der Coil-Coating-Lack, bezogen auf 100 Gewichtsteile seines Festkörpers, mit 0,5 Gewichtsteilen einer handelsüblichen aminblockierten Sulfonsäure (Nacure ® 2500 der Firma King Industries) und 3 Gewichtsteilen eines handelsüblichen sauren Epoxidharz-Phosphorsäure-Addukts (Epikote ® 828 der Firma Shell Resins) versetzt.

. 25

Beispiel 2

Die Herstellung einer Beschichtung

5 Für das Beispiel 2 wurde der erfindungsgemäße Coil-Coating-Lack des Beispiels 1 verwendet. Er wurde mit Hilfe von Stabrakeln auf Stahlplatten der Sorte ZE 75/75 mit chromatfreier Vorbehandlung in einer Naßschichtdicke appliziert, daß nach der Härtung in einem Durchlauftrockner bei einer Umlufttemperatur von 260 °C und einer PMT von 154 °C Beschichtungen einer Trockenschichtdicke von 8 μm resultierten.

Um zu bestimmen, wie gut sich die Stahlplatten des Beispiels 2 verschweißen ließen, wurden jeweils zwei Stahlplatten gemäß einer in der von 15 Fachwelt bekannten Norm DaimlerChrysler miteinander Schweißbereich punktverschweißt. Dabei wurde der (kA). der Durchgangswiderstand (Ohm) und die Standmengen der Elektroden, d. h., die Anzahl der Schweißpunkte, die mit einer Elektrode gesetzt werden konnten, gemessen. Außerdem wurden Qualitätsmerkmale, wie Güte der 20 Schweißpunkte und Glätte und ästhetische Wirkung des Umkreises der Schweißpunkte, visuell bestimmt und jeweils wie folgt benotet:

Note Bedeutung

- 25 1 sehr gut
 - 2 gut
 - 3 befriedigend, noch brauchbar
 - 4 schlecht, unbrauchbar.
- 30 Des weiteren wurde die Festigkeit der Schweißverbindungen manuell qualitativ bestimmt und wie folgt benotet:



Note Bedeutung

- 1 sehr fest, per Hand praktisch nicht mehr zu lösen
- 5 2 fest, per Hand nur mit Schwierigkeiten zu lösen
 - 3 per Hand leicht zu lockern.

Die Punktverschweißbarkeit der erfindungsgemäßen Stahlplatten war sehr gut: Schweißbereich (kA):1,9; Durchgangswiderstand (Ohm): 0,0187; 10 Standmenge (Anzahl der Punkte) : 1.000; Güte der Schweißpunkte: Note 1; Umkreis: Note 1; Festigkeit: Note 1.

Die erfindungsgemäßen Beschichtungen waren chemikalienbeständig: Methylethylketon: Doppelhübe; Belastung mit 70 hervorragend 15 verformbar: T-Bend-Test: 1,5; Erichsentiefung: 7 mm; Näpfchen bei einer Schablone mit 0,9 mm Spaltbreite und einer Zugkraft von 4 kN: in Ordnung = i.O.; haftfest: Gitterschnitt-Test nach DIN ISO 2409: 1994-10, Schneidenabstand 1 mm, mit Tesaband-Abriß: i.O.; und ausgesprochen korrosionsstabil: Salzsprühnebeltest nach DIN 50021-55, Exposition 1008 20 Stunden: Ergebnis A: Weißrost an den Kanten; Schnitt: i.O.; Ergebnis B: Unterwanderung in mm min./max.: Kante links: 2,8/3; Kante rechts: 2,6/2,9; Schnitt: 0,3/0,5; Konstantklimawechseltest nach VDA: Weißrost auf der Fläche; Rotrost auf den Kanten: akzeptabel; Unterwanderung in mm min./max.: Kante links: 0/0,1; Kante rechts: 0/0; Schnitt: 0/0,15.

10

Patentansprüche

- 1. Beschichtungsstoffe für Coil-Coating-Verfahren, enthaltend
- 5 (A) als Bindemittel mindestens einen aliphatischen, araliphatischen und/oder aromatischen Polyester mit einer Säurezahl von < 10 mg KOH/g, einer Hydroxylzahl von 30 bis 200 mg KOH/g, sowie einem zahlenmittleren Molekulargewicht Mn zwischen 1000 und 5000 Dalton,

(B) als Vernetzungsmittel mindestens zwei aminogruppenhaltige Harze mit unterschiedlicher Reaktivität.

- Beschichtungsstoffe nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
 daß der Polyester (A) eine zahlenmittlere Molmasse von 1500 bis
 4000 Dalton aufweist.
- Beschichtungsstoffe nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Polyester (A) eine Uneinheitlichkeit des
 Molekulargewichts von < 10 aufweist.
 - 4. Beschichtungsstoffe nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Polyester (A) eine Glasübergangstemperatur von -20 bis +50 °C hat.
 - 5. Beschichtungsstoffe nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie den Polyester (A) in einer Menge von 5 bis 40 Gew.-%, bezogen auf den Festkörper des jeweiligen Beschichtungsstoffs, enthalten.

25

WO 2004/018576

mindestens ein Zentralatom, ausgewählt aus der

Gruppe der Lewis-Akzeptoren,

haben:

M

30

5

10

15

X Lewis-Donoren-Liganden mit mindestens einem Brückenatom, ausgewählt aus den Elementen der 5. und 6. Hauptgruppe des Periodischen Systems der Elemente,

n 1 bis 500 und

m 3 bis 2.000;

enthalten.

- 7. Beschichtungsstoffe nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Vernetzungsmittel (B)
 - (B1) mindestens ein Benzoguanamin-Formaldehyd-Harz, welches gegebenenfalls mit Methanol teil- und/oder vollverethert ist und/oder
- 20 (B2) mindestens Melamin-Formaldehyd-Harz, welches gegebenenfalls mit Methanol verethert ist,

enthält oder hieraus besteht.

- 25 8. Beschichtungsstoffe nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß das Gewichtsverhältnis von Vernetzungsmittel (B1) zu Vernetzungsmittel (B2) bei 1 : 10 bis 10 : 1 liegt.
- 9. Beschichtungsstoffe nach einem der Ansprüche 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß sie die Vernetzungsmittel (B) in einer Menge

von 1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf den Festkörper des jeweiligen Beschichtungsstoffs, enthalten.

- Beschichtungsstoffe nach einem der Ansprüche 6 bis 9, dadurch
 gekennzeichnet, daß mindestens ein elektrisch leitfähiges Pigment
 (C) aus der Gruppe, bestehend aus elementarem Silizium und metallischen, wasserunlöslichen Phosphiden, ausgewählt wird.
- 11. Beschichtungsstoffe nach einem der Ansprüche 6 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß das korrosionshemmende Pigment (D) aus der Gruppe, bestehend aus Zinkphosphat, Zinkorthophosphat, Zinkmetaborat und Bariummetaborat-Monohydrat, ausgewählt wird.
- Beschichtungsstoffe nach einem der Ansprüche 6 bis 11, dadurch 12. Metallionen in dem amorphen aekennzeichnet. daß die 15 (E) Gruppe, bestehend aus Siliziumdioxid aus der Scandium-, Yttrium- und Lanthanionen, Erdalkalimetallionen, Lanthanidionen sowie Zink- und Aluminiumionen, ausgewählt werden.

20

- 13. Beschichtungsstoffe nach einem der Ansprüche 6 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß sie zwei Katalysatoren (F) enthalten.
- 14. Beschichtungsstoffe nach einem der Ansprüche 6 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens einer der Katalysatoren (F) aus der Gruppe (F1), bestehend aus sauren Epoxidharz-Phosphorsäure-Addukten, und mindestens ein anderer der Katalysatoren (F) aus der Gruppe (F2), bestehend aus blockierten Sulfonsäuren, ausgewählt wird.

Ĝ

15. Beschichtungsstoffe nach einem der Ansprüche 6 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß das Gewichtsverhältnis von Katalysator (F1) zu Katalysator (F2) bei 20: 1 bis 1:3 liegt.

31

- 5 16. Beschichtungsstoffe nach einem der Ansprüche 6 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß sie die Katalysatoren (F) in einer Menge von 0,5 bis 10 Gew.-%, bezogen auf den Festkörper des jeweiligen Beschichtungsstoffs, enthalten.
- 10 17. Beschichtungsstoffe nach einem der Ansprüche 6 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß sie das organische Lösemittel (G) in einer Menge von 3 bis 70 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge des jeweiligen Beschichtungsstoffs, enthalten.
- 15 18. Beschichtungsstoffe nach einem der Ansprüche 6 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß die Polyphenole, die die Basis der Verbindungen (H) bilden, aus der Gruppe, bestehend aus Bisphenol A und Bisphenol F, ausgewählt werden.
- 20 19. Beschichtungsstoffe nach einem der Ansprüche 6 bis 18, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindung (J) aus der Gruppe, bestehend aus Verbindungen (J) der allgemeinen Formel II:

$RO-M[-O-P(O)(OH)-O-P(O)(OR^1)_2]_3$. $HP(O)(OR^2)_2$ (II),

- worin die Variablen R, R¹ und R² unabhängig voneinander für aliphatische und cycloaliphatische Reste stehen und M = Titan, Zirkonium und Aluminium, ausgewählt wird.
- 30 20. Verfahren zur Herstellung von Beschichtungsstoffen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 19, dadurch gekennzeichnet, daß man

5

15

- (1) die Bestandteile (A), (I), (E), (D) und (G) in der angegebenen Reihenfolge vermischt und die resultierende Mischung bis zu einer Kornfeinheit nach Hegmann < 20 μm vermahlt und
- (2) die vermahlene Mischung (1) mit den Bestandteilen (H), (B
 1), (B 2), (C), (J) und (G) in der angegebenen Reihenfolge versetzt, wonach man
- 10 (3) die resultierende Mischung (2) homogenisiert.
 - 21. Verfahren nach Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß die Katalysatoren (F) der Mischung (3) vor der Applikation hinzugefügt werden.

Verwendung der Beschichtungsstoffe gemäß einem der Ansprüche1 bis 19 im Automobilbau, Hausgerätebereich, im Leuchtenbereich, im Baubereich im Innen- und Außenbereich.

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C09D167/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C09D Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) WPI Data, EPO-Internal C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X EP 0 732 383 A (DEGUSSA) 1,8,20, 18 September 1996 (1996-09-18) claims 1,6; examples; tables EP 0 008 344 A (HUELS CHEMISCHE WERKE AG) Α .1,8,20, 5 March 1980 (1980-03-05) examples EP 0 257 144 A (NIPPON PAINT CO LTD) 1,8,20, Α 2 March 1988 (1988-03-02) claim 1 Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. ° Special categories of cited documents: *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another clation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the international filing date but tater than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the International search report 25 September 2003 06/10/2003 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Engel, S

Internation	pplication No
PCT/EP	03/07952

Patent document dted in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0732383	Α	18-09-1996	CA DE EP JP US	2171577 A1 19608116 A1 0732383 A2 8259881 A 5739204 A	15-09-1996 19-09-1996 18-09-1996 08-10-1996 14-04-1998
EP 0008344	A	05-03-1980	DE DE EP JP JP JP	2837522 B1 2909080 A1 0008344 A2 1406701 C 55031891 A 62013990 B	26-04-1979 18-09-1980 05-03-1980 27-10-1987 06-03-1980 30-03-1987
EP 0257144	A	02-03-1988	JP JP JP EP US	1911999 C 6035561 B 61236865 A 0257144 A1 4734467 A	09-03-1995 11-05-1994 22-10-1986 02-03-1988 29-03-1988

A. KLASSII IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C09D167/00		
	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	sifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol	e)	
IPK 7	CO9D	,	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	weit diese unter die recherchierten Gebiete i	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendele S	uchbegriffe)
WPI Da	ta, EPO-Internal		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	EP 0 732 383 A (DEGUSSA) 18. September 1996 (1996-09-18) Ansprüche 1,6; Beispiele; Tabell	en	1,8,20, 22
A	EP 0 008 344 A (HUELS CHEMISCHE W 5. März 1980 (1980-03-05) Beispiele	ERKE AG)	1,8,20, 22
A	EP 0 257 144 A (NIPPON PAINT CO L 2. März 1988 (1988-03-02) Anspruch 1	TD)	1,8,20, 22
	llere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Slehe Anhang Patentfamilie	
Besonder A' Veröffe aber i E' älleres Anme 'L' Veröffe schell ander soll oo ausge 'O' Veröffe eine E 'P' Veröffe dem i	re Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist E Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eldedatum veröffentlicht worden ist entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie efführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung die vor dem internationalen. Anneldedatum aber nach	 *T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidlert, sondem nut Erfindung zugnundellegenden Prinzips Theorle angegeben ist *X' Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann allein autgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann allein autgrund dieser Veröffentlichung mit Veröffentlichung mit beruhend betra veröffentlichung mit Veröffentlichung mit Veröffentlichung mit Veröffentlichung für einen Fachmann *& Veröffentlichung, die Mitglied derselben Absendedatum des internationalen Re 	worden ist und mit der r zum Verständnis des der oder der ihr zugrundellegenden itung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf ichtet werden itung; die beanspruchte Erfindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nahellegend ist in Patentfamilie ist
	25. September 2003	06/10/2003	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentami, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bedlensteter Engel, S	

Internation Aktenzeichen
PCT/EP 03/07952

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokume	nt	Datum der Veröffentlichung	1	Mitglied(er) der Patentfamille	Datum der Veröffentlichung
EP 0732383	A	18-09-1996	CA	2171577 A1	15-09-1996
			DE	19608116 A1	19-09-1996
			EP	0732383 A2	18-09-1996
			JP	8259881 A	08-10-1996
			US	5739204 A	14-04-1998
EP 0008344	 А	05-03-1980	DE	2837522 B1	26-04-1979
B. 00000	• •	•• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	DE	2909080 A1	18-09-1980
			EP	0008344 A2	05-03-1980
			JP	1406701 C	27-10-1987
			JP	55031891 A	06-03-1980
			JP	62013990 B	30-03-1987
EP 0257144	A	02-03-1988	JP	1911999 C	09-03-1995
21 020, 2	••		ĴΡ	6035561 B	11-05-1994
			JΡ	61236865 A	22-10-1986
			ĒΡ	0257144 A1	02-03-1988
			ŪS	4734467 A	29-03-1988